0 5 NOV. 2004



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

REC'D	1	7	DEC	2004
WIPO		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	F	or

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 9 6 ANUT 2004

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

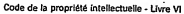
DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ





26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



Dec	Réservé à l'INPI		Cet imprimé est à remp	lir lisiblement à l'encre noire DB 540 @ W / 210502
REMISE DES PIECES		NOM ET ADRESS	E DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE	
DATE 25 JUIL 2003		À QUI LA CORF	RESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE	
UEU 75 INPI PARIS		BURTIN Jean-Fr	n 1	
N° D'ENREGISTREMEN	т 030909 9	9	Cabinet GEFIB	aliçõis
NATIONAL ATTRIBUÉ P	AR L'INPI	·	55 rue Aristide Br	riand
DATE DE DÉPÔT ATTRI	2 5 JUIL. 2	nna		IS-PERRET CEDEX
PAR L'INPI			FRANCE	
	pour ce dossier			
(facultatif) IG I	<u> </u>		,	0
Confirmation d	'un dépôt par télécopie	☐ N° attribué par	l'INPI à la télécopie	
2 NATURE DI	LA DEMANDE	Cochez l'une des	" day " to I desire at 1 to 1	
 Demande de 	brevet ·	X	The state of the s	
Demande de	certificat d'utilité			
Demande di	visionnaire			
	Demande de brevet initiale	N°		Date Liliii
ou dem	ande de certificat d'utilité initiale	N°		Date Liliiii
Transformati	on d'une demande de	10		
brevet europ	éen Demande de brevet initiale	N°	4	Date IIIIIII
3 TITRE DE L'	INVENTION (200 caractères o	u espaces maximum)		
	IX DERIVES STEROÏDES		ATIONIC EN THED A	OF LITTLO I IF
		ZI LEGITO OTILIO	ATIONO EN TREKA	EUTIQUE
1				
Program				
DÉCLARATION DE LA CONTRACTION	ON DE PRIORITÉ	Pays ou organisation	•	
. OU REQUÊT	E DU BÉNÉFICE DE	Date		1 °
LA DATE DE	DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation		
	INTÉRIEURE FRANÇAISE	Date		10
DEMINISUE A	INTERIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation Date	. 1 .	,
•				1°
A CONTRACTOR	lastromeratura entercotor do			a case et utilisez l'imprimé «Suite»
and the first hand	R (Cochez l'une des 2 cases)	Personne mo	rale 🗀 🗀	Personne physique
Nom		INOVAT		200 200 200 200 200 200 200 200 200 200
ou dénominat	ion sociale			
Prénoms				
Forme juridiqu	ie			
N° SIREN				
Code APE-NAF				
Domicile	Rue	c/o Cabinet ELLOU	JZE	
ou .		Cité Maharajane, li	mmeuble Chiaar 1- A	ppt 1 - Menzah 1
siège Code postal et ville		[1,0,0,2,] TUNI		
N2-27 *** *	Pays			
Nationalité		TUNISIENNE		
N° de téléphone (facultatif)		N° de télécopie (facultatif) .	
Adresse électronique (facultatif)				
	ír	C/il washing dlum	domandour machan I	case et utilisez l'imprimé «Suite»



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



322 TFII	Réseryé à l'INPI				
REMISÉ DES PLÉGES (*) DATE	25	JUIL. 2003		·	
LIEÙ	0309099				
N° D'ENREGISTREMENT	W. W. W. W. W. W.			-	
NATIONAL ATTRIBUÉ PAI	R CINPI			D8 540 W / 21050	
MANDATAIR	E (silyalieu)				
Nom	The 18th Marketon . There's Late To the department of the Control	BURTIN	THE RESERVE AND PROPERTY OF THE PARTY OF THE REAL PROPERTY OF THE PARTY OF THE PART	Property of the State of the St	
Prénom		Jean-François			
Cabinet ou S	ociété	GEFIB			
N °de pouvoi de lien contra	r permanent et/ou actuel				
Advance	Rue	55 rue Aristide B	riand		
Adresse	Code postal et ville	19 2 13 10 19 LE	VALLOIS-PERRET CI	EDEX	
	Pays	FRANCE			
	one (facultalif)	01 41 05 92 60			
. N° de télécop		01 41 05 92 61			
	tronique (facultatif)		ar ballet Malerani, er 164	CONTRACTOR STATE OF THE SECONDARIAN SECURITY OF THE SECONDARY OF THE SECON	
INVENTEUR	A STATE OF THE STA	The second second	ont necessairement des	personnes physiques	
sont les mêm	eurs et les inventeurs nes personnes	Oui Non: Dans ce cas remplir le formulaire de Désignation d'inventeur(s)			
RAPPORT D	E RECHERCHE	Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)			
	Établissement immédiat ou établissement différé				
	nelonné de la redevance (en deux versements)	Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt Oui Non			
RÉDUCTION DES REDEVI		Uniquement pour les personnes physiques Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition) Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence): AG			
SÉQUENCES • ET/OU D'AC	S DE NUCLEOTIDES IDES AMINÉS	Cochez la case si la description contient une liste de séquences			
Le support élé	ectronique de données est joint				
séguences si	n de conformité de la liste de ur support papier avec le ronique de données est jointe				
	utilisé l'imprimé «Suite», nombre de pages jointes				
- OU- DU MAN (Nom et qua	alité du signataire) rançois BURTIN	Sente		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI	

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

« Nouveaux dérivés stéroïdes et leurs utilisations en thérapeutique »

La présente invention se rapporte au domaine de la chimie et plus particulièrement à celui de la chimie organique.

Elle a plus particulièrement pour objet de nouveaux stéroïdes d'origine semi-synthétique appartenant à la famille des A-nor Stéroïdes.

Elle a spécifiquement pour objet de nouveaux stéroïdes répondant à la formule générale I

10

15

20

5

•••

dans laquelle R est:

- de l'hydrogène
- un radical alcoyle inférieur ayant de 1 à 7 atomes de carbone,
- un radical cycloalcoyle inférieur ayant de 3 à 7 atomes de carbone,
- un radical aryle ayant de 5 à 10 atomes de carbone,
- un radical arylalcoyle où le groupe alkoyle a de 1 à 6 atomes de carbone,
- ou un radical acyle dérivé d'un acide aliphatique carboxylique, d'un acide cycloalcoylcarboxylique ou d'un acide arylcarboxylique.

Sa dénomination chimique est 2-oxo 3-OR A-nor 25-éthylidène Cholest 3-ène.

En outre, la structure ceto-énol de cette molécule permet la formation de complexes comme par exemple la formation d'un complexe avec le Fer, le Cuivre ou le Zinc.

Le composé de formule I pour lequel R est de l'hydrogène, peut exister sous une des formes tautomères de la forme ceto-énol, selon le milieu et selon le pH. La forme cétonique peut s'énoliser plus ou moins complètement pour aboutir soit à un mélange cétone/énol soit à un composé complètement énolisé énol + cétone.

Un milieu alcalin ou l'utilisation de solvants polaires sont les facteurs favorables à l'énolisation et l'énolisation complète de la molécule permet d'obtenir un composé 2-ceto 3-énol pur et stable.

Parmi les composés de formule générale I, on citera tout particulièrement :

- le 2-oxo 3-hydroxy 25-éthylidène A-nor cholest-3ène(R=H),

5

10

15

20

25

30

- le 2-oxo 3-acétoxy 25-éthylidène A-nor cholest-3ène(R=CH3CO),
- le 2-oxo 3-methoxy 25-éthylidène A-nor cholest-3ène ($R=CH_3$) qui sont les composés préférés.

On peut également préparer un éther tétrahydropyranique par action du dihydrofuran en milieu acide, un éther benzylique par action du chlorure de benzyle ou du chlorure de nitrobenzyle en présence de diméthylformamide.

On peut également préparer des esters carboxyliques variés comme un propionate, un valérate, un benzoate, un naphtoate, un téréphtalate, un succinate, un malonate, un nicotinate, un glucuronate, ou un lactobionate.

Les composés de formule générale I peuvent être produits par hemisynthèse à partir du fucostérol selon un procédé dans lequel on procède à une oxydation du fucostérol en cholestène-5 3-one puis oxydation par le DDQ en cholestestène-5-2,3 dione et réarrangement en 2-ceto 3-hydroxy A-nor cholestène-3 en milieu alcalin.

La formation d'éthers à partir du composé 3-hydroxylé s'effectue au moyen d'un diazoalcane dans un solvant inerte comme l'éther isopropylique ou le tétrahydrofuran, ou par action d'un agent alcoylant en milieu basique.

L'agent alcoylant est de préférence un halogénure, un sulfate, un tosylate d'alkyle, un halogénure de cycloalkyle, un halogénure d'arylalkyle ou d'aryle.

On opère, en présence de pyridine, de lutidine, de collidine, de diméthylformamide, de diméthylacétamide, ou encore en présence de 4-diméthylaminopyridine.

5

10

15

20

25

30

35

Les esters du composé de formule I peuvent être préparés par action d'un agent d'acylation, tel qu'un dérivé fonctionnel d'acide organique carboxylique, un halogénure d'acide, un anhydride d'acide, ou un anhydride mixte d'acide, dans un solvant polaire aprotique en présence d'un catalyseur d'acylation comme la 4-diméthylaminopyridine ou le 4-hydroxybenzotriazole sur le composé 3-hydroxylé.

La structure des composés de formule I a été mise en évidence par détermination du spectre RMN et, en particulier, du spectre RMN avec un appareil à haute résolution (500MHz)(RMN du proton [¹H], du carbone ¹³C, en HMBC, en NOE, en TOCSY et en RMN-LC).

Une analyse supplémentaire par RMN du proton [1H] montre que le produit, ayant passé dix jours dans CD₃OD à froid, ne s'est pas dégradé.

Le composé de formule I, pour lequel R est de l'hydrogène, peut donner naissance à des complexes métalliques avec des métaux de valence II, III ou IV tels que les complexes de Fer, de Nickel, de Cuivre, de Zinc, de Manganèse ou de Chrome. Ils peuvent servir de mode d'identification, de purification ou de séparation des composés de formule I lors d'analyses physiques.

Les composés de formule générale I donnent également naissance à des dérivés de la fonction cétone libre comme par exemple un cétal, un thiocétal, un hémithiocétal, une oxime, une Ocarboxyméthyloxime, ou un (dicarboxyalcoylène)cétal optiquement actif ou racémique.

Les composés de formule générale I présentent sept centres d'asymétrie et peuvent, de ce fait, exister sous différentes structures spatiales. C'est ainsi que la jonction des cycles B et C pourra présenter la configuration naturelle 9β -8 α ou la configuration antipodale 9α -8 β en fonction des conditions de synthèse.

4

La configuration du méthyle en position 20 sur la chaîne latérale est en principe β. Cette orientation peut, si désiré, être inversée.

Les composés de formule I se définissent également par la nature du spectre UV qui présente une forte absorption à 220 et à . 240 nm. L'addition d'acide ne modifie pas les pics d'absorption en UV. Les produits alcalins comme le carbonate de sodium, la potasse ou la lithine provoquent un shift de 240 nm à 255 nm.

5

10

15

Les composés selon l'invention peuvent en outre être caractérisés par d'autres méthodes d'analyse comme le dichroïsme circulaire, le spectre infra rouge a l'état sec, ou dispersé dans le Nujol, la chromatographie en couche mince ou la chromatographie haute performance en phase liquide, ou le pouvoir rotatoire dans l'éthanol.

Les composés de formule générale I sont appelés par commodité Maltadiolone et leurs esters.

On appellera la molécule Maltadiolone

le squelette maltane étant

10.

15

20

25

Les composés de formule générale I manifestent des propriétés biologiques intéressantes qui les rendent utiles comme principes actifs de médicament.

Les substances selon l'invention exercent une influence sur la synthèse des molécules connectives comme les protéines desmosomiales et les cytokératines de la peau même en présence d'agents corrosifs comme l'acide sulfurique.

Les composés de formule générale I se distinguent par de remarquables propriétés de réparation de la matrice extracellulaire, ils augmentent la synthèse du collagène, ils favorisent la synthèse des glycosaminoglycans, même en présence de substances délétères comme les Interleukines et principalement l'Interleukine IL-1.

A titre d'exemple, une culture de cellules osseuse (lignée UMR 106 ou G 292) traitée par 10 ng de Maltadiolone montre un accroissement du calcium fixé par rapport aux cellules témoin non traitées.

A titre d'exemple, une culture de cellules osseuses (lignée UMR 106 ou G 292) sera traitée par 5µl d'Interleukine-1, (IL-1), soit

5

10

15

20

25

30

35

1 ng par ml. L'analyse par spectrophométric atomique du calcium fixé dans la matrice extracellulaire montre un taux de 700 ng/ml chez les cellules témoin. Cette valeur est abaissée à 25 ng/ml en présence d'IL-1.

Dans les mêmes conditions, les cellules sont traitées par 10µg de Vérapamil ou tout autre inhibiteur calcique tels la Cinchonine ou le Diltiazem. On constate que la quantité de calcium fixé dans la matrice extracellulaire des ostéoblastes, est équivalente à celle des cellules traitées par l'Interleukine.

Dans les mêmes conditions, les cellules traitées à la fois par 1 ng d'IL-1 et par la Maltadiolone 10 μ g, selon l'invention, rétablissent une activité fixatrice du calcium équivalente à celle des cellules non traitées par l'IL-1.

Dans les mêmes conditions, les cellules traitées à la fois par 10 μ g de Verapamil ou de Diltiazem et par 10 μ g de Maltadiolone ont une activité fixatrice du calcium équivalente à celle des cellules non traitées par un inhibiteur calcique.

Dans les mêmes conditions que précédemment, on constate que l'activité de rétablissement de la fixation du calcium sur la matrice extracellulaire est perceptible à partir de 10 ng/ml.

L'invention concerne également les compositions pharmaceutiques renfermant, à titre de principe actif, au moins un composé de formule générale I, dans laquelle R a les significations fournies précédemment, en association ou en mélange avec un excipient ou un véhicule approprié pour l'administration par voie digestive, parentérale, rectale ou topique, inerte, non toxique, pharmaceutiquement acceptable.

Pour l'administration digestive, les composés de formule générale I se présentent sous forme de comprimés nus ou enrobés, de dragées, de pilules, de poudres aromatisées ou non, de gélules, de capsules.

Pour l'administration parentérale, les composés de formule générale I sont conditionnés sous forme de solutions injectables, de suspensions injectables, de dispersions injectables, dans une émulsion eau dans l'huile ou huile dans l'eau. Un véhicule particulièrement

approprié est une émulsion d'acides gras à chaîne moyenne, commercialisée sous le nom d'Intralipid.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent en outre renfermer un autre principe actif d'action calciotrope similaire ou synergique tel qu'un produit estrogène comme par exemple l'estradiol, un ester d'estradiol, ou un éther d'estradiol comme le Mestranol ou le Quingestanol, un SERM.

Les composés de formule générale I se distinguent par un niveau d'activité élevé à faibles doses pour une toxicité très faible. La posologie normale en composés de formule générale I s'échelonne de 10 ng à 50 mcg/ml et de préférence de 50 ng à 500 ng/ml. Les phénomènes de toxicité se manifestent à des doses supérieures à 50 mcg/ml et indiquent plutôt une suractivité des produits.

Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la limiter.

Exemple I

[′] 5

10

15

20

25

Formulation de comprimés de 2-oxo 3-hydroxy 25ethylidène A-nor Cholest 3-ène

100 µg
100 g
25 g
5 g
10 g
25 g

pour 1 000 comprimés

Exemple II

Formulation de comprimés de 2-oxo 3-hydroxy 25ethylidène A-nor Cholest 3-ène

Principe actif

2,25 mg

8

Mannitol	5 g
Sirop de sucre	10 g
Carbonate de Magnésium	500 g
Talc	15 g

Compression sur machines rotatives STOKES pour faire des comprimés de 70 mg.

Exemple III

Formulation de comprimés de 2-oxo 3-Methoxy 25ethylidène A-nor Cholest 3-ène

Principe act	250 μg		
Carbonate d	300 g		
Cellulose m	20 g		
Polymère	d'oxyde	d'éthylène	
(PLURONIC	20 g		
Silice colloid	15 g		

Pour 1 000 comprimés

Exemple IV

Solution injectable de 2-oxo-3-acétoxy-25-éthylidène Anor Cholest 3-ène

2-oxo 3-acetoxy 25-éthylidène Annor Cholest 3-ène 5 mg
Intralipid 250 ml
Eau distillée 500 ml

La solution est remplie dans des ampoules de 2 ml On filtre sur membrane et on stérilise à 120° C pendant dix minutes.

Les ampoules sont réparties dans des casiers rigides pointes en bas. Par application du vide, les ampoules se remplissent, on les essuie, on les sèche et on soude les pointes en atmosphère stérile.

10

15

Exemple V

5

10

15

20

Comprimés de complexe ferreux de 2-oxo- 3-hydroxy 25éthylidène A-nor Cholest 3-ène.

On met en solution 0,82 g de 2-oxo 3-hydroxy 25éthylène A-nor Cholest 3-ène dans 25 ml de diméthylformamide. On dilue cette solution avec un volume égal d'eau puis on ajoute sans délai 10 ml d'une solution de sulfate ferreux à 5 % dans l'acide sulfurique dilué. On mélange vigoureusement puis on laisse reposer une nuit.

Le précipité formé est séparé sur un creuset en verre fritté, on rince à plusieurs reprises par de l'eau puis deux fois consécutivement à l'acétone. On recueille ainsi 1,02 g de complexe ferreux que l'on sèche à 80 ° C en étuve ventilée.

Après une nuit de séjour, le complexe, qui se présente sous forme de cristaux brun foncé, est recueilli.

On pèse 0,100 g de complexe ferreux et 500 g de lactose. On homogénéise soigneusement puis on additionne de 40 g de cellulose microcristalline puis de 25 g de silice colloïdale (Aérosil 200) et, enfin, de 4 g de stéarate de Magnésium. La poudre, après homogénéisation est tamisée sur tamis 200. On prépare avec cette poudre des gélules de 27 mg contenant 4 mcg de principe actif par prise unitaire.

REVENDICATIONS

1°) Nouveaux stéroïdes répondant à la formule générale I

(I)

5

10

dans laquelle R est de l'hydrogène, un radical alcoyle inférieur ayant de 1 à 7 atomes de carbone, un radical cycloalcoyle inférieur ayant de 3 à 7 atomes de carbone, un radical aryle ayant de 5 à 10 atomes de carbone, un radical arylalcoyle où le groupe alcoyle a de 1 à 6 atomes de carbone, ou un radical acyle dérivé d'un acide aliphatique carboxylique, d'un acide cycloalkoylcarboxylique ou d'un acide arylcarboxylique.

- 15 2°) Formes tautomères des nouveaux stéroïdes selon la revendication 1.
 - 3°) Complexes métalliques du composé selon la revendication 1 pour lequel R est de l'hydrogène.
- 4°) Composés de blocage des stéroïdes de formule générale I selon la revendication 1, dans lesquels la fonction cétone est bloquée sous forme de cétal, de thiocétal, d'hemithiocétal, d'oxime ou de (dicarboxyal-coylène) cétal optiquement actif ou racémique

- 5°) Un composé selon l'une des revendications précédentes à savoir le 2oxo- 3-hydroxy 25-éthylidène A-nor Cholest-3-ène
- 6°) Un composé selon la revendication 1 à savoir le 2-oxo- 3-acétoxy 25éthylidène A-nor cholest-3-ène
- 7°) Un composé selon la revendication 1, à savoir le 2-oxo 3-méthoxy 25-éthylidène A-nor Cholest-3-ème.
- 8°) Procédé de préparation des composés de formule générale I selon l'une des revendications précédentes, dans lequel R est un radical alcoyle, aralcoyle, cycloalcoyle ou aryle caractérisé en ce qu' on soumet le dérivé 3-hydroxylé à l'action d'un diazoalcane dans un solvant inerte d'un halogenure, d'un sulfate ou d'un tosylate d'alkyle, de cycloalkyle, d'aryle ou d'arylalkyle.
 - 9°) Procédé de préparation des composés de formule générale I selon l'une des revendications précédentes,
- dans lequel R est un radical acyle dérivé d'un acide aliphatique carboxylique, cycloalkylcarboxylique, arylcarboxylique ou arylalkylcarboxylique

dans lequel

25

30

- on soumet le composé pour lequel R est un hydrogène à l'action d'un agent d'acylation dans un solvant polaire aprotique en présence d'un catalyseur d'acylation.
- 10°) Compositions pharmaceutiques renfermant à titre de principe actif au moins un composé de formule générale I en association ou en mélange avec un excipient ou un véhicule inerte, non toxique thérapeutiquement compatible.
- 11°) Compositions pharmaceutiques selon la revendication 10, dans lesquelles

l'excipient ou le véhicule est un de ceux qui conviennent pour l'administration par voie digestive, parentérale, rectale ou topique.

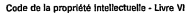
- 12°) Compositions pharmaceutiques selon la revendication 10 ou la revendication 11,
 dans lesquelles
 la teneur en composé de formule générale I s'échelonne de 50 ng à
 20 mcg par prise unitaire.
- 13°) Compositions pharmaceutiques selon la revendication 12, dans lesquelles la teneur en composé de formule générale I s'échelonne de 50 ng à 500 ng par prise unitaire.
- 14°) Compositions pharmaceutiques selon l'une des revendications 10 à 13,
 dans lesquelles
 on introduit en outre un autre principe actif d'action similaire ou synergique.

20



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ





DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page Nº 1../1..

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire

DB 113 @ W / 270601

Vos références pour ce dossier (facultatif)	IG III		
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL	03 09099		
TITHE BE LIBRITIANI (000			

TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum)

NOUVEAUX DERIVES STEROIDES ET LEURS UTILISATIONS EN THERAPEUTIQUES

LE(S) DEMANDEUR(S):

Jean-François BURTIN Cabinet GEFIB 55, rue Aristide Briand 92309 LEVALLOIS-PERRET Cédex FRANCE

DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S):

Nom		GUTIERREZ	
Prénoms		Gilles	1
Adresse Rue		39 rue Lieutenant Colonel Prévost	
	Code postal et ville	[619101016] LYON	÷*
Société d'a	ppartenance (facultatif)		
2 Nom		SERRAR	
Prénoms		Mostafa	
. Adresse	Adresse Rue	81 rue du 1er Mars 1943	
	Code postal et ville	[6:9:1:0:0] VILLEURBANNE	
Société d'a	ppartenance (facultatif)		
8 Nom		HADID	
Prénoms		Zohra	
Adresse	Adresse Rue 18 rue Raimu		
Code postal et ville [6 9 2 0 VENISSIEUX			
Société d'a	appartenance (facultatif)		

S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de pages.

DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE

(Nom et qualité du signataire)

Jean-François BURTIN

CPI: 93-4014

Levallois-Perret, 22 Novembre 2093

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

PGT/FR2004/001990

i !